This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-261772

(43)Date of publication of application: 21.11.1991

(51)Int.CI.

CO7D277/06

A61K 31/425

A61K 31/425

A61K 31/425

A61K 31/70

CO7H 9/06

(21)Application number: 02-059490

(71)Applicant: SUNTORY LTD

(22)Date of filing:

09.03.1990

(72)Inventor:

SUMOTO KUNIHIRO MIYANO SEIJI

TATSUOKA TOSHIO

KISO YOSHINOBU

(54) THIAZOLIDINE COMPOUND AND GLYCATION INHIBITOR CONTAINING THE SAME

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A compound of formula I (n is 2-4).

EXAMPLE:

2(RS)-5,5-Dimethyl-D-galacto-(1',2',3',4',5'-pentahydroxypentyl)

thiazohidine-4-(S)-carboxylic acid.

USE: A glycation-inhibiting agent. Useful for treating arterial sclerosis accompanied with diabetic cataract or aging, etc. The compound of formula I has an extremely strong glycation-inhibiting activity and a little adverse action.

PREPARATION: An aldose of formula II and penicillamine of formula III are heated and refluxed in the presence of a base (e.g. pyridine) in a solvent such as methanol for 1-10 hours to provide the compound of formula I.

ııı

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

@公開 平成3年(1991)11月21日

◎公開特許公報(A) 平3-261772

⑤Int. Cl. 5 総別記号 庁内整理番号 C 07 D 277/06 A 61 K 31/425 ABL ABX ADP 7475-4C 7431-4C 7431-4C 7822-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

の発明の名称 チアゾリジン系化合物およびこれを含有するグリケーション阻害剤

②特 願 平2-59490

②出 願 平2(1990)3月9日

福岡県大野城市つつじケ丘2丁目4-65 須 本 弘 明 者 ⑫発 福岡県福岡市南区長丘2丁目6-13 野 成 明 の発 者 大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号 サントリー株 明 者 立 图 @発

式会社生物医学研究所内

⑫発 明 者 木 曽 良 信 大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号 サントリー株 式会社生物医学研究所内

⑦出 願 人 サントリー株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号

四代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

明 超 1

1. 発明の名称

チアゾリジン系化合物およびこれを含有するグリケーション阻害剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 一般式(I')

(式中、nは2~4の整数を示す。但し、

បូរ

HO-CH₂-(CH)₂-CHOがカラクトース又はアラ ピノースである場合を除く)

で表わされるチアゾリジン系化合物。

2. 一般式(I)

(式中、nは2~4の整数を示す)

で表わされるチアゾリジン系化合物を有効成

分として含有することを特徴とするグリケー ション阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は次の一般式(Ⅰ)

(式中、 n は 2 ~ 4 の整数を示す)

で表わされるチアゾリジン系化合物及びこれを有 効成分として含有する糖尿病性白内なや動脈硬化 症等の治療薬などとして有用なグリケーション阻 客剤に関する。

〔従来の技術〕

Tミノ基と糖との非酵素的かつ非特異的結合反応は、古くから、L. C. Maillardによって、in vitroのみならずin vivoにおいても同様に起こり得ることが示唆されていた(Maillard、L. C.、Compt. Rend. Soc. Biol., 72, 599(1912)]。しかし、この反応を利用する技術は食品化学の領

域ではその後急速に発展を遂げたが医療分野においては研究がなされておらず、生体内におけるこの反応が注目されるには、ヘモグロビン分面の1つであるHbA、。が、糖尿病患者において増加するのを見出したS、Rabbarの報告が最初である。

(Rahbar, S., Clin, Chim Acta, <u>22</u>, 296 (1968)] •

一方、蛋白質中のアミノ基と語との非酵素的結合反応(メイラード反応)は、非酵素的グリコシレーション(non-enzymatic glycosylation)と呼ばれ、このうち蛋白質にグルコーズが結合する反応はグルコシレーション(glucosylation)と呼ばれていたが、最近、化学用語委員会からこれらすべてをglycation(グリケーション)と総称することが提唱されている。

メイラード反応は、蛋白質の遊離のアミノ基に 遠元糖のアルデヒド基が脱水箱合し、アルミジン (almidine)と呼ばれるシップ (Schiff)塩基を 形成することから始まる。このアルミジンは水溶 液中で不安定であり、徐々にアマドリ (Amadori)

するための多くの研究がなされている。例えば、Brownieeらはアミノグアニジンが、アルコースから進行するグリケーションのうち、アマドリ転位化合物以降の反応を抑制する「Browniee、M. et al. 232.1629 (1986)] ことを収けるAGE蛋白の生成を抑制する「Browniee、M. et al. 232.1629 (1986)] ことを収ける また 特別 142114号公報 に マドリ 転 室 素 を 育する 化合物 かる 起 な が 明示されている。 更に また 取割する 起 な が 明示されている。 東 に また 下り に 下り な な が 明示されている。 東 に また 下り に 下り が は また 大 内田らは、 と そ 報告している (特別 14号)。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、従来のグリケーション阻客剤は、 その殆んどがヒドラジン誘導体であるが、新かる アミノグアニジンに代表されるヒドラジン基を有 する化合物は、単にアマドリ転位化合物だけでな く、すべての活性カルボニル基を有する化合物と

(advanced glycosylation end products:略してAGB蛋白)と呼ばれ、糖尿病性白内障や老化に伴う動脈硬化症などの要因として考えられており、広範な研究がなされている。

以上のような背景において、近年、グリケーション阻害剤が注目されるようになり、これを開発

つ強いグリケーション阻害作用を有する化合物の 開発が望まれていた。

[課題を解決するための手段]

斯かる実情において、発明者らは上記課題を解決すべく鋭意研究した結果、前記一般式 (I) で表わされるテアゾリジン系化合物が、極めて強いグリケーション阻害作用を有し、かつ副作用も少ないことを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は前記一般式(I)で表わされるチアゾリジン系化合物及びこれを有効成分として含有するグリケーション阻害剤を提供するものである。

本発明のチアゾリジン系化合物は前記一般式 (I) で表わされる化合物であり、式中nは2~ 4の整数を示す。但し、(I) 式中

ÓΗ

HO-CH2~(CH) m-CHOがガラクトース又はアラビノ

- スで表わされる化合物は、公知の化合物である。 斯かる本発明化合物の具体例としては、 2 (RS) - 5, 5 - ジメチル - D - ガラクトー (1', 2', 3', 4', 5' - < > 9 t f a キシベンチル) チアゾリジンー 4 (S) – カルボン 酸 (化合物 1) 、 2 (RS) - 5 。 5 ージメチルーD ーマンノー (1′, 2′, 3′, 4′, 5′ーベ ンタヒドロキシベンチル) チアゾリジンー 4 (S) ーカルポン酸 (化合物 2) 、 2 (RS) - 5 。 5 ージ $y \neq n - D - f n = -(1', 2', 3', 4',$ 51 ーペンタヒドロキシペンチル)チアゾリジン - 4 (S) - カルボン酸(化合物 3)、 2 (RS) - 5. 5 - ジメチルーD - アラピノー (1'. 2'. 3′、 4′ ーテトラヒドロキシブチル) チアゾリ ジシー 4 (S) ーカルポン酸 (化合物 4)、2 (RS) - 5 . 5 ージメチルーLーアラピノー(1′, 2′, 3′, 4′ーテトラヒドロキシブチル)チ アソリジンー 4 (S) - カルボン酸 (化合物 5) 、 2 (RS) - 5 , 5 - ジメチル - D - リキソー (1', 2′. 3′. 4′ーテトラヒドロキシブチル)チ

アゾリジン- 4 (S)-カルポン酸 (化合物 6)、 2 (RS) - 5. $5 - 9 \times 7 \times 10^{-9} = 10^{-9} = 10^{-9} \times 10^{-9} = 10^{-9}$ 2′. 3′, 4′ーテトラヒドロキシブチル)チ ァゾリジンー 4 (S) - カルポン酸 (化合物 7) 、 $2 (RS) - 5.5 - 9 \times 9 \times 9 - 10 - + 9 - - (1')$ 2′, 3′, 4′ーテトラヒドロキシブチル)チ ァゾリジンー 4 (S.)ーカルポン酸 (化合物 8)、 2 (RS) - 5, $5 - 9 \times 7 \times 1 - 1 - 2 \times 9 - (1')$ 2′ . 3′ . 4′ ーテトラヒドロキシブチル) テ ァソリジンー 4 (S) - カルポン酸(化合物 9)、 2 (RS) - 5, 5 - 5 x f n - D - 7 n + - (3' $-\alpha - D - \gamma \nu = 0$ 41.51 ーペンタヒドロキシペンチル) チアゾ リジンー 4 (S) - カルボン酸(化合物 1 0)、 21, 31, 41, 51 - ペンタヒドロキシペン チル) チアゾリジンー 4 (RS) - カルポン酸 (化合 物 1 1) 、(RS) - 5 、 5 ージメチルーDーアラビ 1- (1', 2', 3', 4'-++>++--チル) チアゾリジンー 4 (RS)ーカルポン酸 (化合

物 1 2) 、 (RS) - 5 、 5 ージメテルー D ー グルコー (1′、 2′、 3′、 4′、 5′ーペンタヒドロキシペンテル) チアゾリジンー 4 (RS) ーカルボン酸 (化合物 1 3) 、 (RS) - 5 、 5 ージメテルーD ーキシロー (1′、 2′、 3′、 4′ーテトラヒドロキンブテル) チアゾリジンー 4 (RS) ーカルボン酸 (化合物 1 4) 、 (RS) - 5 、 5 ージメテル、ーD ーリボー (1′、 2′、 3′、 4′ーテトラヒドロキンブテル) チアゾリジンー 4 (RS) ーカルボン酸 (化合物 1 5) 等が挙げられる。

本発明のチアゾリジン化合物 (I) は、例えば 次の反応式に従って、アルドース (II) にペニシ ラミン (II) を反応させることにより製造される。

(式中、mは前記と同じ意味を有する)

アルドース (Ⅱ) とペニシラミン (Ⅲ) との反

応は、ビリジン、炭酸カリウム等の塩基の存在下、メタノール、エタノール等の容媒中、1~10時間加熱最流することによって行われる。この反応液を冷却すれば本発明化合物(1)が結晶として析出する。

(作用)

本発明の代表的化合物についてメイラード反応 抑制作用を試験した。

(試験方法)

牛血清アルブミン (BSA) 6 %、 2 0 0 mMグルコース、 3 mMアジ化ナトリウムと試験変 2 0 mMをpH 7.4 のリン酸緩衝液 (1.4 ml) 中に溶解し 3 7 ででインキュベートした。この溶液の 7 日目及び1 4 日目における蛍光強度を測定し、対照群との強度差よりグリケーション阻害作用を確認した。その結果を以下に示す。

(結果)

下記表のとおり、実施例2、11の化合物に阻 客傾向が認められ、実施例13の化合物は有意な 阻害作用を示した。

	蛍光強度 ()	动起3 7 0 nm/1	支射 4 4 0 nm)
化合物番号	0 B	78	148
2	5.80±0.06	13. 20 ± 0. 25	31.20±0.72
1 1	5.63±0.03	13.67 ± 0.58	32.30±0.53
1 3	6.13±0.38	11.83±0.19	28.50±0.78
(一) 熙坟	5. 47 ± 0. 09	6.43±0.03	8. 00 ± 0. 15
(+) 照校	5.60±0.12	15.80±0.21	37. 40 ± 1. 33

(表中、対照 (一) は、グルコース及び試験薬を添加しな かった群、対照(+)は、200g以グルコースを添加し、 試験薬を添加しなかった群を示す)。

アルドース10 mmol、ペニシラミン10 mmol及びピリジン10mmolをメタノール50 **旭に溶解し、2時間加熱還流する。反応被を冷却** 後、一3℃の冷凍犀中に一昼夜放置する。折出し た沈澱物を越別し、再結晶することにより本発明 の化合物1~15の純品を得た。この化合物1~ 15の収率及び設点を表1に、元素分析、質量ス ベクトル、赤外吸収スペクトル、旋光度及び核磁 気共鳴スペクトル('H-MKR)の結果を表2に、またょ 核磁気共鳴スペクトル('°C-NMR)の結果を表3に 示す。

以下余白

本発明化合物(1)は、そのままでグリケーシ ョン阻害剤として投与することができるが、必要 により他の通常の薬理学的に許容される担体、賦 型対、希訳対等を混合して所望の対型とし、経口 的又は非経口的に投与することができる。斯かる 医薬製剤中の本発明化合物(I)の量には特に制 限はないが、一般的には製剤中に1~100重量 %程度が適当である。 又、その用量にも特に限定 はないが、1~500g/日が好ましい。

(発明の効果)

本発明のチアゾリジン系化合物は、強いグリケ ーション阻害作用を有し、かつ副作用も少ないた め、糖尿病性白内障や老化に伴う動脈便化症等の 治療薬などとして用いられるグリケーション阻害 剤として有用なものである。

(実施例)

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明す るが、本発明はこれにより限定されるものではな

実施例1

表 1

攻 军 (%)	融 点(で) (使用容媒)*
. 72	113-119 (H ₂ 0/EtOH)
5 3	187-188 (MeOH)
2 3	181(其eOH)
100,	149-150 (EtOH)
6 3	93-105 (EtOH)
6 7	91-93 (PtOH)
3 8	70-73 (iso-PrOH)
6 7	89-90 (EtOH)
7 0	73-74 (EtOH)
2. 2	157-160 (BtOH)
3 8	98-103 (EtOH)
3 0	101-105 (EtOH)
4 4	165-172 (NeOH)
3 7	吸 湿 性
4 2	78-83 (iso-PrOH)
	7 2 5 3 2 3 1 0 0 6 3 6 7 3 8 6 7 7 0 2 2 3 8 3 0 4 4 3 7

×EtOH: エタノール | MeOH:メタノール | iso-PrOH: イソプロピルアルコール

						_					•	
NH-N,	1. 06 (t. 8tUll), 1. 1-5, 5(m)	1. 0-6, 1 (a)	1.0-6.0(m)	1. 06 (t. Etui). 1. 2-5. ((a)), 06 (t, 0(til), 1, 2-5, 1 (m) iPy	1. 06 (t. BtOH), 1. 1-5. 7 (m)	1, 04 (d, iso-PrUII) 1, 1-5, 9 (m)	1. 06 (t, 01011), 1. 1-5. 8 (a)	1. 06 (t, BtOll), 1. 1-5. 8 (m)	1. 06 (t. BtUII). 1. 1-6. 3 (m)	1. 06 (t, BtOH), 1. 1-5, 7 (a)	1, 06 (t, BtBl), 1, 1-6, 0 (m)
[α] " (c0, 5, ll ₁ 0)	104. 8 (87)	46.3 (Jain) 62.0 (Tain)	60. 5	63, 3	97. 9 (64)	109. 5	73, 2	94. 1	-94, 4	130.0	4.7	0.3
nax (KBr) (cn-1)	3340 (br, All 1630 (c=0)	3420 (br, Oll) 1630 (c=0)	3360 (ur, GH) 1600 (c=0)	3300 (tr., till) 1660 (c=0).	3350 (br. 011) 1625 (c=0)	3380 (br. GI)) 1630 (c=0)	3360 (br. 011) 1630 (c= 0)	3340 (br. 011) 1630 (c=0)	3340 (br. 011) 1625 (c=0)	3340 (61, 011) 1630 (c=0)	3370 (br, UH) 1630 (c=0)	3400 (br, DB) 1630 (c=0)
m/2 3九	W··1 (C., U., NO, S) 312, 112 (312, 112)	F'-1(C, H: *NO,S) 312, 111 5312, 112)	312, 111 (312, 112)	18.1 (C, ell , A/D, S) 282, 102 (282, 101)	H* +1 (C, eH, e, NO, S) 282, 100 (282, 101)	282, 101 (282, 101)	H+1 (C. eH; eH0.S) 282, 102 (282, 101)	W+1 (C, 41, 40, 5) 282, 100 (282, 101)	W*1 (C; oH* oNU, S) 282, 103 (282, 101)	N*+1(C,,11,±20,55) 474, 164 474, 164)	N' + 1 (C, , 11, 1, 10, S) 312, 112 (312, 112)	N' 1 (C1 ell 1680 5) 282, 102 (282, 101)
英胡伯 (96) (引算的) H C H	7. 22 41. 34 4. 28 (7. 22 41. 25 4. 15) C. 18. 10. 10. 5. 0. 3C. 11. 10.	6. 81 42. 31 4. 53 (6. 80. 42. 43. 4. 53) C., II., NO.S	6. 90 42, 38 4. 61 (6. 80 42, 44 4. 50) C., II., NO, S.	7. 41. 41. 53 4. 71 (7. 44. 41. 68. 4. 42) C. 61. 4. 404. 5. 0. 5C. 81. 904. 0. 78.0	7, 68 (2, 2) 4, 76 (7, 4, 42, 16, 4, 47) C, all, and s. 0, 5C, all, all 0, 5H, a	7, 43 42, 42 4, 78 (7, 27 42, 43 4, 58) C.a.H.a.KG.S. 2/5C.sH.fOll · 1/3H.0	7.58 44.00 4.76 (7.33 44.05 4.59) C.o.H. 840.S · 0.4CsH.0H	7, 51, 41, 24, 4, 44 (7, 27, 41, 37, 4, 55) C.e.H. + NO.S. • 0, 3C. + H. bill • 0, 711, 40	7, 50, 42, 59, 4, 89 (7, 78, 42, 34, 5, 08) C.oll.,*NO.s. 0, 4C,Hs.N. 0, 8C,Hs.N.	6.98 40.71 2.86 (7.04 40.81 2.70) C,1H,1KD,5 0.3C,1H,0H-1,7H,0	7, 55, 42, 49, 4, 23 (7, 39, 42, 33, 4, 65) C1, H1, RU, S 0, G2, d1, d11, 0, 411, 0	7, 51, 42, 40, 4, 55 (7, 4, 42, 16, 4, 47) C, 61, 5, 10, 5, 5, 10
化合物施	_	2		4	rs.	. 5		€	c,	1 0	1.1	1,5

表2 (つづき)

化合物和	実拠箇 (96) (計算値) }i C N	ω/z 式 恆 (計算質)	max(KBr) (cm ⁻¹)	(c0, 5, H ₂ D)	¹H-NMR in DMSO-d∗
1 3	6, 83 41, 74 4, 62 (6, 85 41, 95 4, 45) C., Ha, NO-S - 0, 2HaD	N-+1 (C., H., NO,S) 312, 113 (312, 112)	3370 (br. OH) ,1650 (c=0)	-120.5 (c0. 2)	1. 0-5, 8 (m)
1 4	7. 64 43. 15 4. 56 (7. 55 43. 11 4. 37) C. H. HOLS O: 5C. H. OH - O. 5H. O	N-+1 (C.oH.oNO.S) 282. 102 (282. 101)	3400 (br. OH) 1630 (c=0)	1.6	1. 04(d. iso-PrOH), 1. 1-5. 8(m)
1 5	7, 72 43, 03 4, 4 (7, 55 43, 11 4, 37) C.6H.,NO.S. O.5C.H+OH - O.5H.O	H-+1 (C. Hz-NO.S) 282. 101 (282. 101)	3400 (br. OH) 1635 (c=0)	-24.5	1. 05 (d. iso-PrOH), 1. 1-6. 2 (m)

	26 97, 27, 56, 27, 92, 28, 60 (C) 18, 68, 69, 62, 70, 71, 71, 22,	27. 04. 27. 56. 69. 58. 10. 89. 170. 30 (CUUI)	26. 97. 27. 68. 28. 3 71. 04. 71. 30. 71. (CUOH)	4 68 55, 70 (1, 21, 81, 169, 86, 110, 29 (C00II)	5 70, 43, 70, 63, 71, (18, 40, 57, 87 (8)	G. 69. 68. 69. 72. 69. (CODI). (15. 42.	26, 89, 27, 52, 27, 54, 69, 61, 70, 11, 72, 22, 170, 30, 170, 36 (CD0II)	26. 97. 27. 64. 28. 45 69. 85. 71, 45. 71. 64 170. 30 (C00ii). (18.	26. 79, 27, 20, 2 68, 63, 70, 43, 7 (18, 40, 57, 24	26. 95. 27. 67. 69. 75. 69. 99. 72. 52. 73. 07. 169. 87. 170. 15	26.79, 27, 11, 27, 5 (C-5), 63, 10 (C-5), 71, 54, 71, 98, 71, 169, 84, 169, 90, 11	26, 91, 27, 11, 27, 27, 27, 28, 05, 28, 14, 28, 51, 28, 80 (Cl.), 56, 56, 74, 57, 99 (C-5), 63, 30, 63, 34, 63, 54, 63, 58 (C-4'), 67, 68, 68, 70, 75, 71, 61, 72, 71, 21, 71, 21, 71, 41, 71, 91, 72, 61, 72, 72, 84, 73, 50, 73, 91 (C-1'-2'-3'; C-2-4), 169, 95, 170, 09, 170, 15, 170, 50 (97, 50	26, 79, 27, 27, 27, 16, 28, 42(GHJ), 56, 60 (C-5'), 67, 00, 88, 14, 68, 25, 68, 50, 68 11, 06, 71, 25, 71, 62, 71, 90, 72, 35, 72, ('; C-2-4), 170, 09, 170, 30 (COUII)
--	---	--	--	--	---	---	--	---	---	---	---	---	--

表3 (つづき)

化合物粒	12C - N M R
1 4	26. 77. 26. 95. 27. 04. 27. 18. 27. 75. 28. 38 (CH ₃). 56,54. 57. 03. 57. 23. 57. 96 (C-5). 62. 18. 62. 41. 62. 46 (C-4'). 67, 52. 68. 63. 69. 33. 69. 85. 70. 40. 71. 03. 71. 47. 71. 51. 71. 62. 71. 76. 71. 53. 72. 09. 72. 32. 72. 75. 73. 11. 73. 18. 73. 74. 74. 04. 74. 78 (C-1'-2'-3':C-2-4). 170. 07. 170. 18. 170. 29 (COOH). (25. 32. 61. 85 (iso-PrOH))
1 5	27 18. 27 47. 27. 50. 27. 70. 27. 88. 28. 07. 28. 55. 28. 68 (CH ₃). 56. 12. 56. 53. 56. 97. 57. 25. (C-5). 62. 66. 63. 18 (C-4'). 66. 65. 65. 88. 66. 98. 69. 72. 70. 36. 70. 83. 72. 41. 72. 60. 72. 81. 73. 02. 73. 19. 73. 44. 73. 63. 73. 94. 74. 20 (C-1'-2'-3' C-2-4). 170. 26. 170. 32. 170. 39. 170. 58 (COOH). (25. 55. 62. 20 (iso-PrOH))

表